

Métabolisme des glucides – Cours Pharmacie

- 1) Les précurseurs
- 2) Mécanisme d'action et enzymes clé
- VI) Carrefour et interrelation métabolique
 - 1) Au niveau de la glycolyse
 - 2) Au niveau du cycle de Krebs
 - 3) Galactose et fructose

Les glucides ont différents rôles au sein de l'organisme : production énergétique ou mise en réserve, synthèse de glycoprotéines et de macromolécules (GAG, ...), synthèse des nucléotides (ribose et NADPH), épuration des produits insolubles et toxiques, interrelation métabolique.

I) Mise en place générale

1) Schéma général de l'assimilation des glucides alimentaires

Au niveau de l'intestin on trouve du glucose provenant des glucides, des acides-aminés provenant des protéines et des chylomicrons provenant des lipides.

Le glucose passe ensuite dans la circulation pour rejoindre les cellules du foie ou hépatocytes, dans lesquelles il sera stocké. Il pourra également être utilisé directement par les cellules de l'organisme en manque d'énergie. En effet le glucose est dégradé dans le cytosol puis dans la mitochondrie en CO_2 , H_2O et ATP (cf. cours *Phosphorylation oxydative*).

Dans la lumière intestinale on trouve du glucose, du fructose et du galactose qui iront tous les trois au niveau du foie par le sang où ils seront dégradés. Lors d'une trop grande assimilation de sucres le foie sera saturé obligeant l'organisme à les stocker sous forme de graisse au niveau des tissus adipeux.

Par la suite, lorsque l'organisme en aura à nouveau besoin, le foie sera cette fois-ci responsable de la fabrication de glucose à partir de substances non-glucidiques, on parle de la **néoglucogenèse** (cf. suite du cours).

2) Régulation de la glycémie

La glycémie normale, qui correspond au taux de glucose sanguin, est de 4 à 6 mmol par litre de sang (ou 0,8 g/L).

L'organisme doit pouvoir gérer l'alternance « apport alimentaire-jeûne » et ceci principalement par les sécrétions d'insuline et de glucagon qui sont responsables du maintien permanent de la glycémie par action au niveau des cellules hépatiques. En effet l'organisme n'est jamais à l'équilibre.

- L'**insuline** est l'**hormone de la phase alimentaire**, dans le sens où elle sera responsable de la régulation de l'augmentation importante de la glycémie qui suit un repas. Cette diminution de la glycémie est la conséquence de la mise en stock du glucose au niveau du foie sous forme de glycogène, on parle

de **glycogénogenèse**. L'hyperglycémie sera redevenue normale au bout de 3 heures après la fin du repas.

- Le **glucagon** est l'**hormone du jeûne**, dans le sens où elle sera responsable de la régulation de la diminution progressive de la glycémie entre deux repas due à la consommation des organes. Cette stabilisation de la glycémie est la conséquence d'une libération de glucose par le foie, on parle de **glycogénolyse**. On note que le glucagon n'est pas le seul à avoir une action hyperglycémisante, en effet comme dit précédemment il agira principalement au niveau du foie et les catécholamines (adrénaline) agiront principalement au niveau des muscles.

Il est important de faire la remarque ici qu'après un repas la diminution de la glycémie entraînée par l'insuline est trop importante (inférieure à la valeur normale). Ceci peut être expliqué par le fait qu'il existe un temps de latence entre la détection de la variation de la glycémie et les sécrétions hormonales responsables de la stabilisation de la glycémie. De cette manière la sécrétion de glucagon arrive avec un temps de latence après la détection de la diminution de la glycémie, l'insuline continuant son action hypoglycémisante.

3) Transport cellulaire du glucose

Le transport du glucose par diffusion facilitée est une étape limitante du métabolisme cellulaire. Les isoformes de transporteurs ont des affinités variables pour le glucose et l'expression de ces isoformes a une certaine spécificité tissulaire. En effet on trouve des isoformes ubiquitaires (GLUT 1 et 3), c'est-à-dire présentes dans tous les tissus, et des isoformes spécifiques (GLUT 2 et 4) :

- **GLUT 1** est principalement visible au niveau des érythrocytes et des neurones,
- **GLUT 2** est principalement visible au niveau des hépatocytes et des cellules β des îlots de Langerhans,
- **GLUT 3** est principalement visible au niveau des neurones,
- **GLUT 4** est principalement visible au niveau des cellules musculaires striées et des adipocytes,
- **GLUT 5** est principalement visible au niveau des entérocytes et des spermatozoïdes.

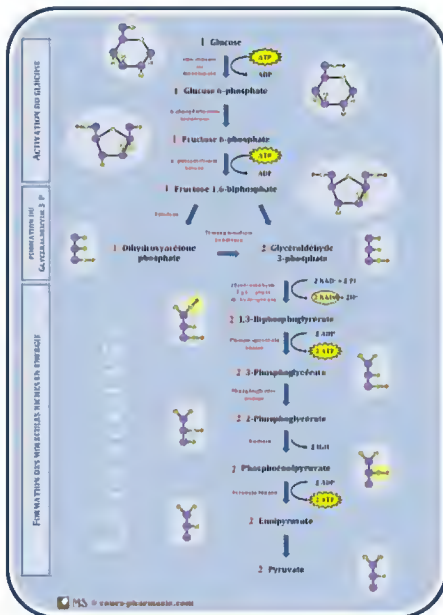
De manière plus localisée, il est important de comprendre les mécanismes d'absorption du glucose au niveau des entérocytes. Au niveau de la bordure en brosse dirigée vers la lumière intestinale, le glucose rentre dans la cellule par un **transporteur symport glucose-sodium**. Au pôle basal il sera ensuite pris en charge par un **transporteur uniport** afin de passer dans la circulation sanguine. Le sodium quant à lui ressortira de la cellule par une **pompe sodium-potassium** (Na-K ATPase).

II) Catabolisme glucidique

Le catabolisme glucidique correspond à la dégradation des molécules de glucose permettant la formation de molécules riches en énergie.

1) La glycolyse (ou voie d'Embden-Meyerhof)

La glycolyse est la première chaîne du catabolisme des glucides, elle s'effectue dans le cytosol par des enzymes solubles et en **anaérobie** (sans apport d'oxygène). Elle a comme fonction la synthèse de molécule riche en énergie, ainsi que la formation de pyruvate qui aura plusieurs destinées (*cf. suite du cours*).



a) Les différentes étapes de la glycolyse

La glycolyse est composée de 10 grandes étapes, faisant intervenir 10 enzymes :

1. Réaction de **transphosphorylation** du glucose en glucose-6-phosphate catalysée par la **glucokinase** au niveau du foie ou par l'**hexokinase** au niveau des autres organes. Cette réaction consomme une molécule d'ATP.
2. Réaction d'**isomérisation** du glucose-6-phosphate en fructose-6-phosphate catalysée par la **6-phosphohexose-isomérase**.
3. Réaction de **transphosphorylation** du fructose-6-phosphate en fructose-1,6-bisphosphate catalysée par la **6-phosphofructo-kinase**. Cette réaction consomme une molécule d'ATP.
4.
 - Réaction de **dégradation** du fructose-1,6-bisphosphate en dihydroacétone-phosphate et en glycéraldéhyde-3-phosphate catalysée par l'**aldolase**.
 - Réaction d'**isomérisation** du dihydroacétone-phosphate en glycéraldéhyde-3-phosphate catalysée par la **triosephosphate-isomérase**.
5. Réaction de **phosphorylation** du glycéraldéhyde-3-phosphate en 1,3-bisphosphoglycérate catalysée par la **glycéraldéhyde-3-phosphate-déshydrogénase**. Cette réaction nécessite une molécule de phosphate ; elle permet également la formation de NADH, H⁺ à partir de NAD⁺.
6. Réaction de **transphosphorylation** du 1,3-bisphosphoglycérate en 3-phosphoglycérate catalysée par la **phosphoglycérate-kinase**. Cette réaction permet la formation d'ATP à partir d'ADP.
7. Réaction de **mutation** du 3-phosphoglycérate en 2-phosphoglycérate catalysée par la **phosphoglycérémotase**.
8. Réaction de **déshydrogénation** du 2-phosphoglycérate en phosphoénolpyruvate catalysée par l'**énolase**. Cette réaction relargue une molécule d'H₂O.
9. Réaction de **transphosphorylation** du phosphoénolpyruvate en énoypyruvate catalysée par la **pyruvate-kinase**. Cette réaction permet la formation d'ATP à partir d'ADP.
10. Réaction de **tautomérie cétone-énol** de l'énoypyruvate en pyruvate catalysée par la **pyruvate-kinase**.

b) Bilan énergétique

La glycolyse peut être divisée en trois grandes parties :

1. **Activation du glucose** avec consommation d'énergie (2 ATP) :

- Le premier du glucose au glucose-6-phosphate.
- Le deuxième du fructose-6-phosphate au fructose-1,6-biphosphate

2. **Formation du glycéraldéhyde.**

3. ◦ Les deux premiers ATP du 1,3-Biphosphoglycérate au 3-Phosphoglycérate.
- Les deux derniers ATP du phosphoénolpyruvate à l'énolpyruvate.
 - Les deux NADH, H^+ du Glycéraldéhyde-3-phosphate au 1,3-Biphosphoglycérate ; ils permettront chacun d'eux la formation théorique de 2 ATP chacun (en réalité de 1,5 ATP chacun).

Le bilan final théorique est donc de **6 ATP** (en réalité de **5 ATP**).

c) Régulation de la glycolyse

Dans les voies métaboliques, les enzymes qui catalysent des réactions irréversibles sont des sites potentiels de contrôle. Au niveau de la glycolyse les enzymes sont régulés par trois mécanismes : les régulations par des effecteurs allostériques, les régulations par phosphorylations/déphosphorylation et l'expression des gènes de ces enzymes.

Au niveau de la glycolyse on met en évidence essentiellement trois réactions irréversibles :

- La réaction de transphosphorylation du glucose en glucose-6-phosphate catalysée par la **glucokinase** ou l'**hexokinase**. L'hexokinase est inhibée par le glucose-6-phosphate.
- La réaction de transphosphorylation du fructose-6-phosphate en fructose-1,6-biphosphate catalysée par la **6-phosphofructokinase**. Cette enzyme est inhibée par l'ATP, le citrate, le glucagon (foie) et l'adrénaline (muscle), et est activé par l'insuline et l'AMP.
- La réaction de transphosphorylation de l'acide phospho-énol-pyruvique en acide éno-pyruvique catalysée par la **pyruvate-kinase**. Cette enzyme est inhibée par le pyruvate, l'alanine, l'ATP et le NADH, H^+ .

On retiendra globalement qu'il y a :

- **Inhibition** de la glycolyse lorsque l'organisme est en excès d'énergie et donc par l'**excès d'ATP**, le **citrate** dont la concentration cytosolique augmente, le **glucagon**, l'**adrénaline** et l'**acidose** (cf. suite du cours : 2,3-DPG).
- Activation de la glycolyse lorsque l'organisme est en déficit d'énergie et donc par l'**excès d'ADP et d'AMP**, l'**insuline** et l'**alcalose** (cf. suite du cours : 2,3-DPG).

2) Métabolisme du pyruvate

Suite à la glycolyse les deux pyruvates, formés à partir d'une molécule de glucose, auront plusieurs destinées :

- En **aérobie** (avec consommation d' O_2), le pyruvate aura différents devenir suivant les besoins de l'organisme :
 - Le pyruvate entrera dans la mitochondrie pour être transformé en ACoA (Acétylcoenzyme A). Cette étape sera responsable de la synthèse d'un NADH, H^+ . L'ACoA aura lui aussi plusieurs destinées :
 - Il entrera dans le cycle de Krebs.
 - Il jouera le rôle de précurseurs pour des réactions de synthèse (cf. métabolisme des lipides).

- Le pyruvate pourra également jouer un rôle dans la synthèse d'acides aminés.
- En **anaérobie** (sans consommation d'O₂), le pyruvate aura différents devenir suivant l'organisme dans lequel il se trouve :
 - Chez l'Homme, le pyruvate formera de l'acide lactique (lactate) par la **lactate-déshydrogénase**, avec consommation d'un NADH, H⁺ (formé au niveau de la glycolyse). Le lactate formé est envoyé continuellement vers le foie permettant ainsi une production rapide d'énergie lors d'un effort important ; une partie de lactate sera également éliminé dans les urines.
 - Chez les levures, le pyruvate formera de l'éthanol (fermentation alcoolique) avec également consommation d'un NADH, H⁺.

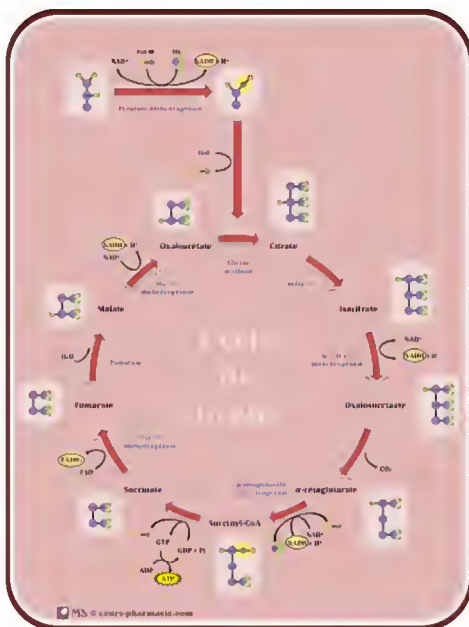
3) Le cycle de Krebs

Le cycle de Krebs (ou cycle tricarboxylique ou cycle de l'acide citrique) est la plateforme énergétique de la cellule, continuant le catabolisme des glucides après la glycolyse. Il se réalise dans la **matrice mitochondriale** et se fait exclusivement en **aérobie**.

Le cycle a différents rôles :

- la dégradation du substrat (ACoA) en CO₂ grâce à l'oxygène,
- la prise en charge d'hydrogène et d'électrons riches en énergie par les FAD et les NAD⁺,
- la production d'énergie sous forme d'ATP.

Attention, les érythrocytes (globules rouges) ne possèdent pas d'organites et donc pas de mitochondrie qui est indispensable à la réalisation du cycle de Krebs. De cette manière ils utilisent uniquement l'énergie produite par la glycolyse, le pyruvate sera quant à lui transformé en acide lactique.



a) Les différentes étapes du cycle de Krebs

Le cycle est composé de 9 grandes étapes, faisant intervenir 8 enzymes :

1. Réaction de **condensation** de l'acétylcoenzyme A (ACoA) et de l'oxaloacétate en citrate catalysée par la **citrate-synthase**. Cette réaction nécessite une molécule d'H₂O et relargue une molécule de CoA-SH.

2. Réaction d'**isomérisation** du citrate en isocitrate catalysée par l'**aconitase**.
3. Réaction de **déshydrogénation** de l'isocitrate en oxalosuccinate catalysée par l'**isocitrate-déshydrogénase**. Cette réaction permet la formation de NADH, H⁺ à partir de NAD⁺.
4. Réaction de **β-décarboxylation non oxydative** de l'oxalosuccinate en α-cétoglutarate. Cette réaction entraîne un dégagement de CO₂.
5. Réaction de **α-décarboxylation oxydative** de l'α-cétoglutarate en succinyl-CoA catalysée par l'**α-cétoglutarate-déshydrogénase**. Cette réaction nécessite une molécule de CoA-SH et entraîne un dégagement de CO₂ ; elle permet également la formation de NADH, H⁺ à partir de NAD⁺.
6. Réaction de **transphosphorylation** du succinyl-CoA en succinate catalysée par la **succinate-thiokinase**. Cette réaction nécessite une molécule de phosphate et relargue une molécule de CoA-SH ; elle permet également la formation de GTP à partir de GDP.
7. Réaction de **déshydrogénation** du succinate en fumarate catalysée par la **succinate-déshydrogénase**. Cette réaction permet la formation de FADH₂ à partir de FAD.
8. Réaction d'**hydratation** du fumarate en malate catalysée par la **fumarase**. Cette réaction nécessite une molécule d'H₂O.
9. Réaction de **déshydrogénation** du malate en oxaloacétate catalysée par la **malate-déshydrogénase**. Cette réaction permet la formation de NADH, H⁺ à partir de NAD⁺.

b) Bilan du cycle de Krebs

Comme dit précédemment, en aérobie l'acétylcoenzyme A entre dans le cycle de Krebs. Un tour de cycle, c'est-à-dire l'utilisation d'une molécule d'acétylcoenzyme A permet la formation :

- **3 NADH, H⁺** qui permettront théoriquement la formation de 3 ATP chacun au niveau de la chaîne respiratoire (2,5 ATP en réalité), et donc au total la formation de **9 ATP (7,5 ATP en réalité)**.
- **1 FADH₂** qui permettra théoriquement la formation de **2 ATP** au niveau de la chaîne respiratoire (**1,5 ATP en réalité**).
- **1 ATP**.

De cette manière **une molécule d'acétylcoenzyme A** permet la formation théorique de **12 ATP (10 ATP en réalité)**.

c) Régulation du cycle de Krebs

Au niveau du cycle de Krebs on met en évidence essentiellement une réaction soumise à régulation, la réaction de déshydrogénation de l'isocitrate à l'oxalosuccinate catalysée par l'isocitrate déshydrogénase. Cette enzyme est inhibée par l'excès d'ATP et activée par le NAD et le FAD.

D'autre part la régénération d'oxaloacétate est nécessaire pour que le cycle de Krebs fonctionne à flux constant. En effet l'oxaloacétate joue un rôle dans un certain nombre de métabolisme, son apport régulier au cycle de Krebs est permis par les acides aminés (*cf. suite du cours*).

4) Voies annexes

a) La voie des pentoses-phosphates

La voie des pentoses-phosphates se réalise en parallèle à la glycolyse et permet la formation de **pentose-phosphate** indispensable à la biosynthèse d'acides nucléiques (ADN et ARN) et la formation de **NADPH, H⁺** pour les réactions de biosynthèse (*cf. document annexe*).

b) La voie du 2,3-diphosphoglycérate (2,3-DPG)

La voie du 2,3-diphosphoglycérate (**2,3-DPG**) se réalise au niveau des érythrocytes (globules rouges) et correspond à une **voie de stockage du glucose** mais dans de moindre mesure que le glycogène.

Elle se met en place à partir de la glycolyse ; on est face à deux situations :

- Lorsque la cellule est en présence d'un **excès de glucose**, on observe une **accumulation de 2,3-diphosphoglycérate**, par transformation du 1,3-diphosphoglycérate en 2,3-diphosphoglycérate, réaction catalysé par une **mutase**.
- D'autre part lorsque les besoins énergétique des érythrocytes le demande, on observe l'activation de la **phosphatase** responsable de la dégradation du 2,3-diphosphoglycérate en 3-phosphoglycérate permettant la poursuite de la glycolyse.

Le 2,3-DPG joue également un rôle dans la régulation du transport de l'oxygène par l'hémoglobine. En effet, le 2,3 DPG étant un anion fortement polaire il se lie à la désoxyhémoglobine et diminue ainsi l'affinité de l'hémoglobine pour l'O₂.

On peut faire la remarque ici que le pH est un des facteurs qui influencent la teneur en 2,3-DPG des érythrocytes. En effet l'acidose au niveau des poumons, inhibe la glycolyse et donc la synthèse de 2,3-DPG permettant à l'O₂ de se fixer, et inversement au niveau des tissus.

III) Bilan énergétique du catabolisme glucidique

On considérera ici la dégradation d'une molécule de glucose par la glycolyse et le cycle de Krebs, sans prendre en compte les voies annexes.

1) En anaérobie

- **Bilan de la glycolyse** : formation de 2 ATP et de 2 NADH, H⁺ (qui seront utilisés dans la formation du lactate ; cf. suite du cours).
- **Bilan du catabolisme du pyruvate** : catabolisme impossible en anaérobie !
- **Bilan du cycle de Krebs** : en anaérobie le cycle de Krebs ne fonctionne pas !
- **Bilan de la formation de lactate** : les deux molécules de pyruvate formées par la glycolyse sont dégradées en lactate, nécessitant chacune un NADH, H⁺ (ceux formés lors de la glycolyse).

Le bilan global de la dégradation d'une molécule de glucose en anaérobie est donc de **2 ATP** qui sont immédiatement mobilisable.

2) En aérobie

- **Bilan de la glycolyse** : formation théorique de 6 ATP (5 ATP en réalité).
- **Bilan du catabolisme du pyruvate** : formation de 3 ATP par molécule de pyruvate en théorie (2,5 en réalité) et donc de 6 ATP en théorie (5 ATP en réalité) pour une molécule de glucose.
- **Bilan du cycle de Krebs** : en théorie 12 ATP par molécule d'acétylcoenzyme A (10 ATP en réalité) et donc en théorie 24 ATP (20 ATP en réalité) pour une molécule de glucose.

Le bilan global théorique de la dégradation d'une molécule de glucose en aérobie est donc de **36 ATP (30**

ATP en réalité) qui ne sont pas immédiatement mobilisable car la majorité des ATP formés proviennent de la phosphorylation oxydative.

Il est important de préciser ici que certains ouvrages parlent d'un bilan global théorique de **38 ATP** ; cette différence est explicable par le type de navette utilisée (cf. cours *Phosphorylation oxydative*).

IV) Réserve glucidique & métabolisme du glycogène

1) Glycogénogenèse

La glycogénogenèse correspond au stockage du glucose sous forme d'un polysaccharide (polymère de glucose), appelé le **glycogène**. La synthèse du glycogène se réalise au niveau du cytosol par un enzyme appelée la **glycogène-synthase**.

Le glucose est tout d'abord phosphorylé pour donner le glucose-6-phosphate qui sera isomérisé en glucose-1-phosphate, lui-même activé par de l'UTP (uridine triphosphate) entraînant la formation d'UDP-glucose ; ces deux premières étapes consomment **2 ATP**.

Une fois activés les UDP-glucoses se lient les uns après les autres à la chaîne en voie d'élongation. Après la fixation d'un certain nombre de résidus glycosyles, la **glycosyl-4,6-transférase** (ou **enzyme branchante**) transfère un bloc de 5 à 8 unités en C6 d'un résidu d'au moins 11 unités entraînant la formation d'une ramification ; la synthèse reprend ensuite jusqu'à l'obtention du polysaccharide désiré.

Cette réaction de branchement a deux conséquences sur le glycogène :

- L'augmentation de la solubilité.
- L'augmentation du nombre de résidus terminaux permettant un recrutement plus rapide des unités glucidique lors d'un besoin énergétique.

2) Glycogénolyse

a) Tissus impliqués

La glycogénolyse est la réaction inverse de la glycogénogenèse et se réalise principalement dans le foie et dans les muscles, mais à des fins différentes :

- Le **foie** joue un rôle dans le **maintien de l'homéostasie**, et ceci grâce à différentes caractéristiques :
 - La présence de transporteurs du glucose insulindépendants,
 - La présence de récepteurs au glucagon,
 - La présence de l'enzyme **glucose-6-phosphatase**. Cette dernière enzyme donne la caractéristique du foie d'être le seul à pouvoir libérer en quantité du glucose dans le sang.
- Les **muscles** stockent le glucose pour une **utilisation ultérieure**. En effet ils ne peuvent en aucun cas reverser du glucose dans le sang pour d'autres organes, ne possédant pas la glucose-6-phosphatase permettant le retour au glucose et les transporteurs membranaires étant spécifiques du glucose ne permettent pas le passage de glucose-6-phosphate. De cette manière tout le glucose entrant dans les muscles est strictement utilisé par les muscles.

b) Etapes de la glycogénolyse

La glycolyse se réalise en trois étapes principales :

1. Tout d'abord le glycogène est lesté d'une unité par la **glycogène-phosphorylase**, entraînant la formation de glucose-1-phosphate. Cette étape se fera dans le cytosol.
2. Le glucose-1-phosphate est ensuite isomérisé en glucose-6-phosphate, réaction catalysée par la **phospho-glucomutase**. Cette étape se fera également dans le cytosol.
3. Et finalement le glucose-6-phosphate est transformé en glucose par la **glucose-6-phosphatase**, et ceci au niveau du réticulum endoplasmique des cellules hépatiques, les seules à posséder cette enzyme.

La glycolyse permet donc la formation de glucose-6-phosphate **sans consommation d'ATP**.

Remarque :

L'hydrolyse complète du glycogène demande l'intervention d'une transférase et de l' α -1,6-glucosidase (ou **enzyme débranchante**), responsables de la dégradation des nœuds de ramifications formés lors de la glycogénogenèse.

3) Régulation des réserves de glycogène

La glycolyse et la glycogénogenèse sont des mécanismes inverses et alternatifs qui sont dirigés par des signaux régulateurs importants qui lorsqu'ils activent l'un, ils inhibent l'autre. La glycolyse et la glycogénogenèse ne peuvent donc pas avoir lieu en même temps.

a) Le glucagon et les catécholamines

En effet, les **catécholamines** (adrénaline) au niveau des muscles et le **glucagon** au niveau du foie entraînent l'activation de protéines kinases qui auront deux fonctions différentes mais complémentaires :

- La phosphorylation de la glycogène-synthase active pour la désactiver, stoppant ainsi la glycogénogenèse.
- La phosphorylation de la phosphorylase-kinase inactive pour l'activer, déclenchant ainsi la glycolyse.

b) L'insuline

L'**insuline** aura un effet inverse au niveau du foie et ceci en agissant à différents niveaux de la mise en réserve du glucose sous forme de glycogène :

- L'insuline et l'augmentation de glucose (et donc de glucose-6-phosphate) entraîne l'activation de la glucokinase (foie), induisant une diminution de la glycémie. On note que l'hexokinase, qui a la même fonction catalytique que la glucokinase, est moins spécifique d'un tissu et est inhibée par le glucose-6-phosphate.
- L'insuline entraîne l'activation de phosphatases qui auront deux fonctions différentes mais complémentaires :
 - La déphosphorylation de la glycogène-synthase inactive pour l'activer, déclenchant ainsi la glycogénogenèse.
 - La déphosphorylation de la phosphorylase-kinase active pour la désactiver, stoppant ainsi la glycolyse.

V) Anabolisme glucidique : néoglucogenèse (ou gluconéogenèse)

La néoglucogenèse est l'inverse de la glycolyse, en effet elle permet la production de glucide et ceci à partir de précurseurs non glucidiques. Elle est réalisée au niveau du cytosol, majoritairement au niveau du foie mais également au niveau du rein (principalement à partir d'acides aminés).

La néoglucogenèse est activée lors d'une période de jeûne prolongé, lorsque les nutriments apportés par la nutrition ainsi que les stocks de glycogène ne permettent plus de satisfaire les besoins énergétiques de l'organisme. On observe dans cette situation un manque d'ATP ainsi que excès d'AMP.

1) Les précurseurs

Les précurseurs non glucidiques sont de différents types :

- le **lactate** formé au niveau des muscles et transformé en pyruvate par l'action de la lactate-déshydrogénase.
- les **acides-aminés glucoformateurs** provenant de l'alimentation et de la dégradation des protéines des muscles squelettique. Parmi eux on compte l'alanine (pour 40 à 60%), la sérine, la cystéine, la thréonine, la glycine, la tyrosine, la phénylalanine et l'isoleucine.
- le **glycérol** provenant de la dégradation des triglycérides au niveau des cellules adipeuses.

Ces précurseurs sont tout d'abord convertis en des intermédiaires de la glycolyse : le **pyruvate** pour le lactate et les acides aminés ; le **dihydroacétone** pour le glycérol.

2) Mécanisme d'action et enzymes clé

La néoglucogenèse n'est en fait pas exactement l'inverse de la glycolyse dans le sens où certaines réactions de la glycolyse sont irréversibles (*cf. plus haut dans le cours*). Afin que la néoglucogenèse fonctionne des alternatives ont dues être trouvées. Dans ce sens il a été mis en place trois mécanismes nécessitant trois enzymes caractéristiques :

1. Le passage du pyruvate au phosphoénolpyruvate catalysé par la **phosphoénolpyruvate-carboxykinase** se fait **indirectement**. En effet cette réaction est contournée à partir du malate qui a la possibilité de sortir de la mitochondrie par la navette malate-aspartate et d'être retransformé en oxaloacétate au niveau du cytosol. L'oxaloacétate sera lui-même transformé en phosphoénolpyruvate par la phosphoénolpyruvate-carboxykinase.
2. Le passage du fructose-1,6-biphosphate au fructose-6-phosphate catalysé par la **fructose-1,6-biphosphatase** se fait **directement**.
3. Le passage du glucose-6-phosphate au glucose catalysé par la **glucose-6-phosphatase** se fait **directement**. Il est important de noter que cette enzyme est uniquement présente au niveau du foie, qui sera donc le seul organe à pouvoir libérer du glucose dans le sang.

VI) Carrefour et interrelation métabolique

Il est important de préciser que les différentes voies métaboliques ne sont pas isolées les unes des autres mais qu'il existe des liens entre elles.

1) Au niveau de la glycolyse

On observe des **relations avec les stocks glucidiques de la cellule** : la dégradation du glycogène

entraîne la formation de glucose-6-phosphate.

On observe des **relations avec la voie des pentoses-phosphate** :

- Le glucose et le glucose-6-phosphate rentre dans la voie des pentoses-phosphate.
- Le fructose-6-phosphate et le glycéraldéhyde-3-phosphate sont synthétisés par la voie des pentoses-phosphates.

On observe des **relations avec le métabolisme des lipides** : le glycérol formé suite à la dégradation des triglycérides peut former du glycéraldéhyde-3-phosphate (et inversement).

2) Au niveau du cycle de Krebs

On observe des **relations avec le métabolisme des lipides** : la dégradation des acides gras entraîne la formation d'acétylcoenzyme A.

Il est important de noter ici qu'au niveau du cycle de Krebs le citrate se transforme défavorablement en isocitrate ; de cette manière on sera face à deux situations :

- un manque d'ATP poussera le cycle de Krebs à se poursuivre,
- un excès d'ATP poussera le citrate à sortir de la mitochondrie permettant la reformation d'acétylcoenzyme A qui entrera dans la formation des acides gras. Le citrate aura également un rôle d'inhibition de la 6-phosphofructokinase et donc de la glycolyse.

On observe des **relations avec le métabolisme des protéines** : la dégradation des protéines peut entraîner la formation de pyruvate, d'acétylcoenzyme A, d' α -cétoglutarate, de fumarate et d'oxaloacétate. Inversement le pyruvate peut également être à l'origine de la formation d'acides aminés.

Comme dit précédemment le malate peut traverser la membrane interne de la mitochondrie par la navette malate-aspartate pour aller dans le cytosol et reformer du glucose. Certains acides aminés joueront ainsi un rôle important dans la néoglucogenèse, on parle d'acides aminés glucoformateurs.

Remarque :

Le pyruvate peut être également reformé à partir d'alcools et de lactate.

3) Galactose et fructose

On remarque que le galactose et le fructose ne sont pas stockés dans l'organisme, ils proviennent de l'alimentation et rejoignent le métabolisme du glucide au niveau de la voie de réserve ou au niveau de la glycolyse suivant les tissus. On note également que le galactose et le fructose ne sont pas soumis à une régulation hormonale.

Le **galactose** peut rentrer dans la voie de réserve du glucose, l'UDP-galactose étant en équilibre avec l'UDP-glucose, réaction catalysé par l'**UDP-galactose-épimérase** et peut rentrer dans la voie de la glycolyse par isomérisation entre le galactose-6-phosphate et le glucose-6-phosphate.

Le **fructose** possède un catabolisme beaucoup plus rapide que le glucose, surtout grâce à la fructokinase qui a une activité beaucoup plus importante que la glucokinase. Le fructose peut également participer à la voie de réserve, le fructose-6-phosphate étant en équilibre avec le glucose-6-phosphate, réaction catalysé

par la **phospho-hexose-isomérase**. La plupart du fructose est métabolisé au niveau du foie en fructose 1-phosphate qui sera scindé en glycéraldéhyde et dihydroacétone afin de rejoindre la voie de la glycolyse.

Chaîne respiratoire et phosphorylation oxydative – Cours Pharmacie

- 1) Les transporteurs d'électrons
 - 2) L'ATP synthétase
 - 3) L'atténuation physiologique de la douleur
- II) Molécule matriciel & molécule cytosolique
 - 1) Les différentes navettes
 - 2) Bilan énergétique : 36 ou 38 ATP ?

La **chaîne respiratoire** correspond à une association de complexes protéiques présents au sein de la membrane interne de la mitochondrie et responsable, avec l'ATP synthétase, de la **phosphorylation oxydative**. Ce processus associe l'oxydation du NADH et du FADH₂, tous deux produits lors des différentes voies cataboliques de l'organisme (glycolyse, cycle de Krebs, hélice de Lénine...), à la production d'ATP et ceci grâce à la formation d'un gradient de protons.

I) Les intervenants et leurs fonctions

1) Les transporteurs d'électrons

Tout au long de la chaîne respiratoire les électrons provenant du NADH et du FADH₂, vont perdre de l'énergie qui sera utilisée pour former le gradient électrochimique de proton entre l'espace inter-membranaire et la matrice mitochondriale. Les électrons riches en énergie ainsi récupérés seront transportés successivement via les différents complexes :

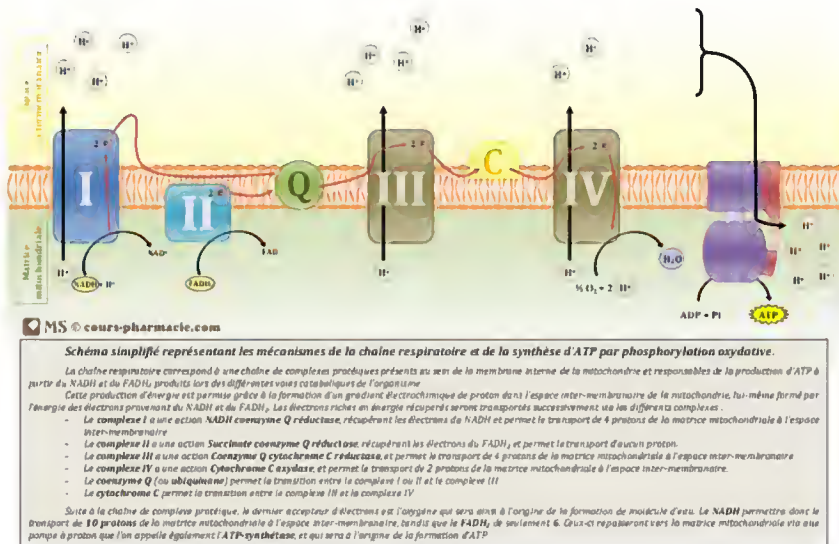
- Le **complexe I** a une action **NADH coenzyme Q réductase**, récupérant les électrons du NADH et permet le transport de 4 protons de la matrice mitochondriale à l'espace inter-membranaire.
- Le **complexe II** a une action **Succinate coenzyme Q réductase**, récupérant les électrons du FADH₂ et permet le transport d'aucun proton.
- Le **complexe III** a une action **Coenzyme Q cytochrome C réductase**, et permet le transport de 4 protons de la matrice mitochondriale à l'espace inter-membranaire.
- Le **complexe IV** a une action **Cytochrome C oxydase**, et permet le transport de 2 protons de la matrice mitochondriale à l'espace inter-membranaire.
- Le **coenzyme Q** (ou **ubiquinone**) permet la transition entre le complexe I ou II et le complexe III. Il est intéressant de préciser ici que le coenzyme Q accepte également les électrons provenant du cytosol.
- Le **cytochrome C** permet la transition entre le complexe III et le complexe IV.

Les électrons de basses énergies libérés à la fin de la chaîne respiratoire réagiront ainsi avec les molécules d'oxygène et les protons présents dans la matrice mitochondriale afin de former des molécules d'eau. Le fonctionnement progressif de la chaîne respiratoire est nécessaire car les électrons libérés par le NADH et le FADH₂ sont riches en énergie et de cette manière ne peuvent pas réagir d'emblée avec les molécules d'oxygène.

Le **NADH** permettra donc le transport de **10 protons** de la matrice mitochondriale à l'espace inter-

membranaire, tandis que le **FADH₂** de seulement **6**.

Le **cyanure** bloque le transfert d'électrons au niveau du complexe IV par combinaison avec le fer ferrique **Fe³⁺**. La **roténone** est un inhibiteur du complexe I.



2) L'ATP synthétase

L'ATP synthétase est une pompe ionique inversée, qui au lieu de transporter les protons dans le sens inverse du gradient de concentration, entraîne la synthèse d'ATP grâce au passage des protons dans le sens du gradient.

Elle est constituée d'une sous-unité **F₀** intra-membranaire qui joue de rôle de canal protonique, d'une sous-unité **F₁** baignant dans la matrice mitochondriale et qui possède une activité ATP-synthétase, et d'une partie statique stabilisant la structure.

De cette manière le gradient de proton formé de part et d'autre la membrane interne de la mitochondrie permet la synthèse d'ATP qui sera libéré dans la matrice mitochondriale. Les 10 protons du NADH permettront une synthèse théorique de 3 ATP et les 6 protons du FADH₂ de 2 ATP.



II) Molécule matriciel & molécule cytosolique

Il est important de faire la distinction entre le rendement de la production d'ATP entre des molécules riches en énergie produites dans la matrice mitochondriale (cycle de Krebs et hélice de Lénine) et celles produites

dans le cytosol (glycolyse). En effet les molécules produites dans la matrice interagissent directement avec les complexes protéiques de la chaîne respiratoire, alors que celles produites dans le cytosol devront tout d'abord passer dans la matrice via des navettes.

1) Les différentes navettes

Les molécules de NADH produites dans le cytosol passent facilement à travers la membrane externe de la mitochondrie qui est très perméable. Ceci n'est pas le cas de la membrane interne, obligeant le NADH à transmettre ses électrons riches en énergie à d'autres molécules de transfert, différentes selon la navette.

a) La navette malate-aspartate

Les électrons riches en énergie sont ici transférés à l'oxaloacétate pour former le malate qui passera dans la matrice mitochondriale où il retransmettra ses électrons au NAD^+ afin de reformer le NADH.

La production d'ATP sera donc ici la même que pour les molécules de NADH produites dans la matrice. Cette navette est plus particulièrement présente au niveau du cœur et du foie.

b) La navette glycérol 3-phosphate

Les électrons riches en énergie sont ici transférés au glycérol 3-phosphate qui retransmettra ses électrons au FADH_2 .

La production d'ATP sera donc ici inférieure aux molécules de NADH produites dans la matrice. Cette navette est plus particulièrement présente au niveau des muscles squelettiques et du cerveau.

2) Bilan énergétique : 36 ou 38 ATP ?

Le but ici est de comprendre pourquoi le bilan énergétique du catabolisme d'une molécule de glucose est tantôt de 36 ATP et tantôt de 38 ATP.

Connaissant maintenant la présence et le fonctionnement des navettes, ainsi que la présence de l'une ou l'autre d'entre elles dans les différents tissus considérés, nous pouvons facilement comprendre cette différence de 2 ATP.

En effet nous sommes face à deux situations :

- La première consiste à considérer la navette malate-aspartate qui participe à la production de 3 ATP par molécules de NADH produites au niveau de la glycolyse.
- La deuxième consiste à considérer la navette glycérol 3-phosphate qui permet la production de seulement 2 ATP par molécules de NADH produites au niveau de la glycolyse.

Les apolipoprotéines & transports des lipides – Cours Pharmacie

I) Caractéristiques et composition des différentes lipoprotéines

1) Généralités

Les lipides sont des molécules hydrophobes (lipophiles). Pour être transportés au niveau plasmatique (milieu aqueux) ils doivent donc se complexer à des protéines plasmatiques. Ces protéines sont des **apolipoprotéines** associées aux lipides par des liaisons faibles (Van der Waals, liaisons hydrogènes et liaisons hydrophobes). Ces apolipoprotéines ont un rôle structural et un rôle métabolique.

Le complexe lipides-protéines forme une sphère qui permet d'obtenir un maximum de volume pour un minimum de surface. Ces sphères présentent une certaine organisation permettant la « solubilité » des lipides : en surface on trouve les protéines hydrophiles, les phospholipides et le cholestérol non estérifié ; à l'intérieur de la sphère on trouve du cholestérol estérifié, puis des triglycérides centraux.

2) Les chylomicrons, les LDL et les HDL

Ces complexes lipides-protéines sont de différents types, différenciés par leurs densités, leurs diamètres et leurs poids moléculaire. Leur différence de densité est due à la proportion en protéine, en effet plus le complexe contient de protéine plus la densité est importante, et plus il contient de lipide plus la densité est faible.

- **Densité** : chylomicrons < VLDL < IDL < LDL < HDL
- **Diamètre** : HDL < LDL < IDL < VLDL < chylomicrons
- **Poids moléculaire** : chylomicrons < VLDL < IDL < LDL < HDL

Ces formations lipoprotéiques sont également différenciées par leur composition protéique :

- Les **VLDL** (pour *very low density lipoprotéins*), **IDL** (pour *intermediary density lipoproteins*) et **LDL** (pour *low density lipoprotéins*) sont composés des apolipoprotéines **apo-B**, **apo-C** et **apo-E**.
- Les **HDL** (pour *high density lipoprotéins*) sont composés des apolipoprotéines **apo-A**, **apo-C** et **apo-E**.
- Les **chylomicrons**, eux, possèdent les apolipoprotéines **apo-A** et **apo-B**.

Leurs compositions permettent de les différencier les uns des autres. En effet lorsqu'il y a présence d'apo-B on est face à des LDL et lorsqu'il y a présence d'apo-A on est face aux HDL.

On fait donc la remarque que les chylomicrons possèdent les uns et les autres, mais ils sont présents dans l'organisme uniquement en période postprandiale, on parle de **synthèse intermittente** ; les mesures du taux de chylomicrons sont ainsi uniquement faites en période de jeun.

Les LDL et HDL, eux, sont présents en permanence dans l'organisme, on parle de **synthèse permanente**.

3) Rôle et risques des lipoprotéines

Comme dit précédemment les lipoprotéines servent de transporteurs plasmatiques de lipides.

Les apolipoprotéines (ou apoprotéines) correspondent à la partie intelligente de la lipoprotéine. Elles jouent un rôle :

- Dans la structure des apolipoprotéines.
- Dans le transport plasmatique des lipides.
- Dans la reconnaissance tissulaire par liaison à des récepteurs cellulaires spécifiques.
- Dans l'activation enzymatique (apo-C).

Les lipoprotéines sont également la causes des risques cardiovasculaires comme l'athérosclérose, mais chaque complexe lipoprotéique a un impact de proportions différentes sur le problème : LDL > chylomicrons, VLDL > HDL.

II) Métabolisme des lipoprotéines

1) Les chylomicrons

Les chylomicrons sont synthétisés au niveau des entérocytes sous forme de **chylomicrons natifs** qui sont relâchés dans la circulation lymphatique puis dans la circulation sanguine.

Une fois dans la circulation sanguine ils doivent être réduits afin d'être acceptés par les récepteurs hépatiques. Cette réduction se fait par restructuration des triglycérides par la **lipoprotéine-lipase plasmatique (LPL)** qui nécessite de l'apo-C, venant des HDL, comme activateur.

Après restructuration on obtient des **chylomicrons « remnant »** (chylomicrons restant). Les triglycérides quant à eux sont dégradés par la lipoprotéine-lipase plasmatique en glycérol et acides gras. Ces acides gras se fixeront à l'albumine et seront ainsi absorbables par les cellules hépatiques et par les tissus périphériques.

Remarques :

Une mutation de l'apo-C2 entraîne une impossibilité d'élimination des chylomicrons et donc une accumulation de ceux-ci dans le compartiment sanguin créant des problèmes cardiovasculaire. Pour ces individus là, il y a présence de chylomicrons en permanence donnant au sérum un aspect très caractéristique après centrifugation.

2) Les LDL

Les VLDL sont synthétisées au niveau hépatique, puis passent dans la circulation sanguine où elles seront soumises à deux enzymes :

- Les **lipoprotéines-lipase plasmatique (LPL)** catalysent la dégradation des triglycérides en glycérol et acide gras qui seront complexés à l'albumine pour desservir les différents tissus. A nouveau les HDL s'occuperont d'activer les LPL par transfert d'apo-C.
- Les **LCAT** estérifient le cholestérol non estérifié périphérique, les obligeant à se réfugier au centre des VHDL.

Au cours de la digestion par ces deux enzymes on obtient des IDL (pour *intermediary density lipoprotéin*) puis les LDL qui seront captées par les cellules périphériques. Les LDL ont de cette manière une fonction de **transport antérograde** de lipide et donc de cholestérol du foie vers les tissus.

3) Les HDL

Les HDL synthétisées au niveau du foie présentent une forme lenticulaire (discoïdale). Ils présentent deux fonctions au sein de l'organisme :

- Transport et transfert des apolipoprotéines apo-C qui activeront les lipoprotéines-lipases plasmatiques.
- Transport réverse (ou **transport rétrograde**) des lipides et donc de cholestérol des tissus vers le foie.

Le cholestérol

Le cholestérol s'autorégule par action sur la HMG-CoA-réductase. Il arrive au niveau des cellules périphériques par les LDL qui rentrent dans celles-ci par endocytose. Une fois dans les cellules il a plusieurs destinées :

- Il régule la HMG-CoA-réductase.
- Il rentre dans la composition de la membrane cellulaire (radeaux lipidiques). Ce passage au sein de la membrane régule l'absorption des LDL, en effet lorsque la membrane possède trop de cholestérol est ne laisse plus entré les LDL qui reste dans la circulation sanguine causant des problèmes cardiovasculaires.
- Il rentre dans les stocks de la cellule.

Les HDL lenticulaires arrivent donc au niveau de la membrane cellulaire des cellules périphériques et capte le cholestérol intracellulaire. Le cholestérol membranaire non estérifié est estérifié par la LCAT, obligeant son transfert vers la partie central des HDL. De cette manière les **HDL « vide »** diminuent en densité et se gonflent en cholestérol passant à une forme plus arrondie, on les appelle alors **HDL « plein »**. Ces derniers retourneront au foie.

III) Différentes voies de transport des lipidiques plasmatiques

Les différents lipides utilisent des transports différents suivant leurs types et suivant leurs destinations.

Les lipides (triglycérides et cholestérol) provenant de l'alimentation sont transportés par les chylomicrons des entérocytes au foie. Pendant leurs transports une partie des triglycérides seront dégradés en glycérol et acide gras qui se complexeront alors à l'albumine plasmatique pour être distribués au niveau des cellules périphériques.

Les triglycérides et le cholestérol sortent du foie complexé aux VLDL, durant leur transport une partie d'entre eux sera également dégradée en glycérol et acide gras qui se complexeront alors à l'albumine plasmatique pour être distribuée au niveau des cellules périphériques de la même manière que précédemment. Les triglycérides restant et le cholestérol des LDL arriveront jusqu'aux tissus périphériques où ils seront endocytés.

Le cholestérol membranaire des cellules cibles est ensuite recapté par les HDL qui retourneront au foie.

Un gros flux à ne pas négliger est celui provenant des adipocytes (réserve lipidique) qui utilisent l'albumine comme transport des acides gras. Les triglycérides de réserve ayant été dégradés au sein des adipocytes

par les lipases-hormono-sensible.